特()許

願 (特許依依18条元だし書) の規定による特許出願

昭和 47年 6 月 3 日

特消疫 井土 東久 殿

1. 発明の名称

2. 発 明 者

ツ <sup>11</sup> カッシスパジン・グブゲーロウ 住所 大分系中本市大字島田宇衛皇 455~3

氏名 養谷川

(ith 1 名)

3. 特許出願人

住 市 大阪市東区平野町 8 丁目85番地

名称 吉富製薬株式会社

代数者 不破 寮

4.代 理 人 〒5415Name: 522525232 (CECELO) TBL 270-331

住 所 大阪市東区平野町 8 丁目85番地 吉 當 製 薬 株 式 会 社 内

氏 名 弁理士(6830) 高 宮 城

5. 添付許類の目録

(1) 町 都 登 1通

(2) 爱 任 休 1選

(3) 特許順副本 1通

方式 ()

47 055183

舺

. 発明の名称

新規ペンズイミダゾール 誘導体の製法

2. 特許請求の範囲

(1). 一般式

「式中の R <sup>1</sup> は R−(CH<sub>2</sub>)<sub>B</sub>−、R−CH(OH)(CH<sub>2</sub>)<sub>B</sub>−、または R−CO(CH<sub>2</sub>)<sub>B</sub>− ( R 対数化資検基を有していてもよい労香族炭化水素表基または、芳香族養素療表基を、 B は 1 ~ 2を、 B は 0 ~ 1を示す。)で表わされる基を、 a は 1 ~ 4の整数を、 a 個の Y は各々水素、 ヘログン、 低級アルキル、 低級アルキル、 ポリハロ低級アルキル、 ポリハロ低級アルキル、 ニトロ基を示す。)

①特開昭 49-13172

43公開日 昭49.(1974) 2. 5

②特願昭 47-55483

②出願日 昭47.(1972)6.3

審査請求 未請求

(全5頁)

庁内整理番号

60日本分類

6855 W4 7306 W4 6224 W4 16 E363 16 EU31 30 BU

で表わされる化合物と一般式

 $\mathbf{z} - \mathbf{A} - \mathbf{H} (\mathbf{R}^2) (\mathbf{R}^3)$ 

【式中のR<sup>2</sup>、R<sup>3</sup> は関一または異なつて水素、 低級アルキル、低級アルケニル、核化置換基を有 していてもよいアラルキルを示し、また B(R<sup>2</sup>) (R<sup>3</sup>) は飽和異項類を形成するとともできる。 A は炭素数 6 個までのアルキレンを、2 は活性エス テルの複換基を示す。 】 で表わされる化合物を反応させることを特徴とす

る一般式

$$(Y) = \frac{1}{R^2} S - A - B(R^2)(R^3)$$

(式中の(f)a、R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>、R<sup>5</sup>、Aは前記のものと同義である。)

で表わされるペンズイミグソール誘導体主たはそ

BEST AVAILABLE COPY

の塩の製造法。

(2) 一般式

$$(Y) = \frac{1}{R} B - A - H(R^2)(R^5)$$

[式中の R<sup>2</sup>, R<sup>3</sup> 社同一または異なつて水素、 低級アルヤル、低級アルケニル、核に置換基を有 していてもよいアラルキルを示し、また B(R<sup>2</sup>) (R<sup>3</sup>) は飽和異項類を形成するとともできる。 A は炭素数 6 個までのアルキレンを、 a は 1 ~ 4 の 整数を、 a 個の F は各々水素、ハロゲン、低級ア ルキル、低級アルコギン、ハロ低級アルギル、ポ リハロ低級アルギル、ニトロ基を示す。 3 で表わされる化合物と一般式

R 1 - Z

〔式中のR<sup>1</sup>社R-(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>-、R-CH(OH)(CH<sub>2</sub>)<sub>m</sub>-

またはB-CO(CF<sub>2</sub>)<sub>m</sub>-( Bは 鉄に置換基を有していてもよい労者族故化水素改基または労者族複素 環境基を、nは1~2を、mは0~1を示す。)
で表わされる基を、5は否性エステルの股及基を示す。)
で表わされる化合物を反応させることを特徴とす

(式中の(対a、R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>、R<sup>5</sup>、Aは前配のものと同義である。)
で表わされるペンズイミダゾール誘導体またはその塩の製造法。

1 発明の詳細な説明

本発明は一般式

$$(Y) = \frac{1}{R} \int_{\mathbb{R}^{3}} -8 - A - y(R^{2})(R^{3})$$

CID

【式中の R <sup>1</sup> 柱 R − (CH<sub>2</sub>)<sub>B</sub> − 、R − CH(OH)(CH<sub>2</sub>)<sub>B</sub> − また柱 R − CO(CH<sub>2</sub>)<sub>B</sub> − { R 村 ハ ロ ゲ ン ( F , C1 Br 等 )、 丘骸 アルキル ( メチル、エチル、ブ ロ ビル等 )、 丘骸 アルコキ シ ( メトキジ、エトキシ 等 )、 アルキレンジ オキン ( メチレンジ オキン等 )、 ニトロ基等を置換蒸として有していてもよい 芳香族 供化水素 残蒸 ( フェニル、ナフチル等 ) ま た は 芳香族 資素 環 残 蒸 ( フリル、チェニル、ビリ ジル等 )を、 n は 1 ~ 2 を、 n は 6 ~ 1 を 示 す。} で 表 わ され る 蒸 を、 R <sup>2</sup> , R <sup>3</sup> 柱 間 一 ま た は 具 た つて 水素、 低級 アルキル、 低級 アルケニル ( ビニ ル、 アリル等 )、 族 に置 捧 蒸 ( ハロ ゲ ン、 低級 ア ルイル、転数アルコモン、ボリハロ転数アルモル、
ニトロ基等)を有していてもよいアラルキルを示
し、また K(R<sup>2</sup>)(R<sup>3</sup>)は飽和異項環(ピロリジン、
ピペリジン、ピペコリン、モルホリン、チオモル
ホリン、ピペラジン、メチルピペラジン、ヒドロ
キシエチルピペラジン、ホモピペラジン等)を形
成するとともできる。Aは炭素数も個までのアル
キレン(エチレン、トリメチレン、プロピレン、
2ーメチルトリメチレン等)を、aは1~4の繁
数を、a側の Yは各々水業、ハロゲン、低級アル
キル、低級アルコキシ、ポリハロ低級アルキル(
トリフルオロメチル等)、ニトロ基を示す。 ]
で扱わされるペンズイミダゾール誘導体またはそ
の塩(無線酸塩、有線酸塩、第4級アンモニタム
塩)の製造法に関するものである。

本発明によれば一般式〔〕〕で表わされる化合。

-556-

物は灰の 2 方法によつて製造できる。

为法①

9.3

一般式

[式中のR<sup>1</sup>,(Y) a は前配のものと同義である。] で表わされる化合物と一般式

$$Z-A-H(R^2)(R^3)$$
 (E)

[式中の A 、R<sup>2</sup>、R<sup>3</sup>社前記のものと同義であ り、 & は活性エステルの酸表薬(ハロゲン、フェ ニルスルホニルオキシ、 p − トリルスルホニルオ キシ、メチルスルホニルオキシ等)を示す。] で表わされる化合物とを反応させる。

方法②

一般式

ド、炭酸アルカリ、有機アミン、水素化ナトリタム、ナトリタムアミド等)の存在下に行なうこと もでき、特に方法②の反応ではこれは必須である。 一般式(I)で要わされる化合物は所望により、 常法に従つて塩酸塩、硫酸塩等の無機酸塩、シュ タ酸塩、マレイン酸塩、ピクリン酸塩等の有機酸 塩あるいは第4級アンモニタム塩にすることもで きる。

かくして得られる本祭明化合物は新規であり、 強力か抗ヒスタミン作用を有し医薬として有用で ある。ちなみに、本発用化合物の類似化合物とし て一般式(I)のR<sup>1</sup>が低級アルキル、アミノア ルキルであるような化合物は公知であるが、その 薬理作用については難しく報じられていない。 本発明者等はとの公知化合物についても裏理試験 を行なつたが順着な抗ヒスタミン作用はみられな 〔式中の R <sup>2</sup> , R <sup>3</sup> , A ,M a は前配のものと関 . 表である。〕

で表わされる化合物と一般式

$$R^1-z$$

(式中のR<sup>1</sup>、をは前配のものと同義である。 ] で表わされる化合物とを反応させる。反応は不活 性溶媒中(ペンゼン、エーデル、デトラヒドロフ ラン、ジオキサン、アセトン、ジメチルホルムア ミド、ジメチルスルホキサイド、酢酸エチル、ア ルコール、水およびそれらの混合物等)、一般に 室園ないし溶媒の沸点の間で行なわれるが、好ま しくは50~100でである。また必要に応じて 脱酸剤(水酸化アルカリ、アルカリアルコキサイ

かつた

以下に実施例を示して本発明をさらに具体的に 説明する。

## 実施例 !.

1 ーペンジルー2 ーメルカプトペンズイミダゾール 6 8 8 をペンゼン3 0 0 世に懸濁させ、これに5 0 米水酸化ナトリウム 9.6 8 を加えて模件すると吹立ち、カユ状にカる。これにジメチルアミノエチルクロライド塩酸塩2 17 8 をペンゼン2 0 0 世に懸濁させた被を加えて3 時間環境する。白色カユ状物は徐々に答解し、赤黒色溶液になる。これを冷後、洗液が中性にカるまで水洗し、希塩酸で抽出する。(塩酸溶液は茶色を示す。)抽出液を使酸カリで弱アルカリ性にすると抽状物が分離するのでこれをクロロホルムで抽出する。この抽出液を产頭で乾燥後、透動すれば1 ーペンジル

-1-(1-ジノナルアミノエナルチオ)ペンズ イミダソール 6 3 g が赤色油状物として得られる。 これを複映単にした砂エタノールから再結すれば 酸点 1 9 7~1 9 8 での1ーペンジルー2 - (2 ージノナルアミノエナルチオ)ペンズイミダソール・3 複映塩が白色結晶として得られる。

## 实施例 2

1ーペンジルー 2 ーメルカプトペンズイミダゾール 1 2 g を 9 5 % エタノールに形面させた系に水酸化カリウム 6.1 g を加えると発熱し、優赤色溶液になる。これにジベンジルアミノエチルクロライド塩酸塩 1 7.8 g を 5 0 % エタノール 1 0 0 世に済かした溶液を加え 1 時間透液下に撹拌する。 た後、折出する納品を摂取し、水洗袋エタノールから再納すれば酸点 9 6 ~ 9 8 での 1 ーペンジルー 2 ー (2 ーペンジルアミノエチルチオ) ペンズ

4 ミダゾール 1 4.5 c が白色針状結晶として得られる。

## 実施例 1

1-(2-ジノチルアミノエチルチオ)ペンズ イミダソール 1 3 3 8を無水ジオキサン 1 0 4 K 溶解し、とれに 5 0 8 水 素化ナトリウム 2 9 8を 加えて 6 時間加熱する。ついで 4 ークロロペンジ ルクロライド 1 0.9 8のトルエン溶液を加えて 1 0 0 でで 8 時間選抜する。冷静、不落物を除き落 液を完全滞解する。残和する抽状物をペンゼンに 溶かし、希水酸化ナトリウム溶液で洗剤、ついて 水で洗つた後、希塩酸で抽出する。以下実施例 1 と同様に処理し、 得られる塩酸塩を活性炭処理し た後イソプロピルアルコールから再結すれば酸点 1 6 3 での 1 ー (4 ークロロペンジル)ー2 ー ( 2 ージメチルアミノエチルチオ)ペンズイミダソ

ール・2 塩酸塩が白色結晶として得られる。

以下同様にして次の化合物が製造できる。

- ① 1ーペンジルー2ー(2ージエチルアミノエナルチオ)ー5ートリフルオロメチルペンズイミダゾール・マレイン酸塩 酸点141~141℃
   ① 1ーフルフリルー2ー(2ージメチルアミノエチルチオ)ペンズイミダゾール・修改塩 酸点166~170℃
- 1-フェナシル-2-(2-ジメチルアミノ エチルチオ)ペンズイミダゾール 融点140~143℃
- ① 1-(2-ピリジルメチル)-2-(2-ジ メチルアミノエチルチオ)ペンズイミダソール。毎映塩、耐点119~120で

## 御歌集 融点126~128で

- ① 【一(ェーヒドロギャフエネテル) 1 (
   2 ジメテルアミノエテルテオ) ペンズイミダソール・3 / 2 修設塩・1 / 2 水和物 融点 1 3 7~
- ① 1-(2-デニル)-2-(2-ジメテルア ミノエチルチオ)ペンズイミダゾール・2 塩酸塩 ・1/2水和物、(吸配性) 敬点89~92 セ
- ① 1-フェネチルー2-(1-ジメチルアミノ エチルチオ)ペンズイミダゾール・2 塩酸塩 酸
- ◎ 1ーペンジルー2ー(2ーメチルアミノエチルチオ)ペンズイミダゾール・2 塩酸塩・1/2水和物、(吸提性) 酸点166~169℃

・ウンラグマンド・サイオアドロッ 在 所 福岡県装上郡吉富町大字広衛 1336

彩 ヤ ザ to 氏名 編 各 里 私

BEST AVAILABLE COPY